⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

四公開特許公報(A)

7431-4C

昭61-227581

@Int_Cl_4

識別記号

厅内整理番号

❸公開 昭和61年(1986)10月9日

C 07 D 401/12 // A 61 K 31/55

AAM ABR ABU ACB

M R

(C 07 D 401/12 217:00 243:00)

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

❷発明の名称

スルホン基を有するイソキノリン誘導体

②特 願 昭60-68512

❷出 願 昭60(1985)4月2日

砂発 明 者

日高

弘 義 津市観音寺町799-75

砂発 明 者

曽根

孝範

富士市鮫島2番地の1 旭化成工業株式会社内

⑪出 願 人 旭化成工業株式会社

大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

①出願人 日高 弘義

人 弁理士 清 水 猛

四代 理 人 弁理

津市観音寺町799-75

明 一細 白皙

1 発明の名称

スルホン基を有するイソキノリン誘導体

2 特許請求の範囲

(1)一般式(1)

$$\begin{array}{c|c} SO_{1} & N \\ \hline \end{array} N - R \qquad (1)$$

(式中、Aは無置換または炭素に結合する水素が 炭素数1ないし6個のアルキル基、フェニル基あ るいはベンジル基で置換されているエチレン基、 Bは無置換または炭素数1ないし6個のアルキル 基、フェニル基あるいはベンジル基で置換されて いるプロピレン基、Rは水素原子または炭素数1 ないし6個のアルキル基を表す。)で示されるイ ソキノリン誘導体およびその酸付加塩。

(2) R が水素原子である特許請求の範囲第 L 項記 数の化合物。

(3) A が無置換のエチレン基、 B が無置換のプロ

ピレン基である特許請求の範囲第2項記載の化合物。

(4) A が炭素に結合する水素が炭素数 1 ないし 6 個のアルキル基あるいはフェニル基で置換されたエチレン基、 B が無置換のプロピレン基である特許財水の範囲第 2 項記載の化合物。

(5) A が無置換のエチレン基であり、B が炭素に結合する水素が炭素数 1 ないし 6 個のアルキル基またはペンジル基で置換されたプロピレン基である特許請求の範囲第 2 項記載の化合物。

(6) R が炭素数 1 ないし 6 個のアルキル基である 特許請求の範囲第 1 項記載の化合物。

(7) A が無置換のエチレン基であり、 B が無置換のプロピレン基である特許請求の範囲第 6 項記載の化合物。

3 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、哺乳動物の血管平滑筋に影響し、血管拡張剤、脳循環改善剤、狭心症治療薬、脳血管 系の血栓症、高血圧症の予防治療薬として有用な 新規物質に関するものである。

(従来の技術)

下配の式 (I)、(II)、(IV)、(V)、(VI) で示される化合物は、既知の物質であり、循環器官の治療薬として有用であることが知られている。

アリール基、アラルキル基で置換された炭素数 n個のアルキレン基(nは10を越えない正の整数、mは 0 ないし 2 × nの整数)、R。は水素原子、炭素数 1 ないし10のアルキル基またはアリール基、R。R。は水素原子、炭素数 1 ないし10のアルキル基、アリール基、アラルキル基または直接もしくは 0 原子を介して結合し、隣接する窒素原子とともに複素概を形成する基を表わし、u, vは 0 ないし 9 の整数を表わす。

(発明の構成)

本発明は、一般式(1)

$$\begin{array}{c} 80_1 N \\ \end{array} N - R \qquad (1)$$

(式中、Aは無置換または炭素に結合する水素が 炭素数1ないし6個のアルキル基、フェニル基あ るいはベンジル基で置換されているエチレン基、 Bは無置換または炭素に結合する水素が炭素数1

(式中、R. はアルキル基、アリール基、アラルキル基、ペンゾイル基、シンナミル基、フロイル基または式 - CH_e- CH- (式中、R ・は低OR

級アルキル基を表わす)で示される基、R:、R:は同じかもしくは異なって水素原子、低級アルキル基であるか、互いに直接または酸素原子を介して結合し、隣接するNとともに複素類1ないし10のアルキル基、R:は炭素数1ないし10のアルキル基、R:は炭素数1ないし10のアルキル基、アリール基またはアラルキル基を表わし、Cはmの水素原子が炭素数1ないし10個のアルキル基、

ないし6個のアルキル基、フェニル基あるいはベンジル基で置換されているプロピレン基、Rは水素原子または炭素数 1 ないし 6 個のアルキル基を表わす。)で示される化合物およびその薬学的に許容される酸付加塩に関する。

本発明の一般式 (1) で示される具体的化合物 としては、次の化合物を挙げることができる。

- (1) 1 (5 イソキノリンスルホニル) ホモビ ペラジン
- (2) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 2 メチルホモピペラジン
- (3) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 3 -メチルホモピペラジン
- (4) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 6 -メチルホモピペラジン
- (5) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-2.3 -ジメチルホモピペラジン
- (6) 1 (5 イソキノリンスルホニル) -3.3 -ジメチルホモピペラジン
- (7) 1-(5-イソキノリンスルホニル)-3-

新闻 医多种性 医多二氏 经收益 化二甲基酚二

エチルホモピペラジン

- (8) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 3 -プロピルホモピベラジン
- (9) 1 ~ (5 ~ イソキノリンスルホニル) ~ 3 ~ イソブチルホモピペチジン
- (10) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 3 -フェニルホモピペラジン
- (11) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 3 ベンジルホモピペチジン
- (12) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 6 エチルホモピペラジン
- (13) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 6 -プロピルホモピペチジン
- (14) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 6 -ブチルホモピペラジン
- (15) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 6 -ペンチルホモピペチジン
- (16) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 6 -ヘキシルホモピペラジン

フェニルホモピペラジン

- (18) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 6 ベンジルホモピペラジン
- (19) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 4 -メチルホモピペラジン
- (20) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 4 -エチルホモピペラジン
- (21) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 4 プロピルホモピペラジン
- (22) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 4 -ブチルホモピペラジン
- (23) 1 (5 イソキノリンスルホニル) 4 -ヘキシルホモピペラジン

また、本発明は、前配一般式 (1) で示されるイソキノリン誘導体の酸付加塩をも提供する。この塩は、薬学上許容される非毒性の塩であって、例えば、塩酸、臭化水素酸、リン酸、硫酸等の無機酸、および酢酸、クエン酸、酒石酸、乳酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、メタンスルホン酸等の有機酸を挙げることができる。

本発明で提供される一般式 (1) で示される化合物は、例えば、次式にしたがって合成することができる。

$$\begin{array}{c} \text{SO}_2\text{CL} \\ \\ \text{NR} \\ \\ \text{(VII)} \end{array} + \text{HN} \\ \begin{array}{c} \text{A} \\ \text{B} \\ \\ \text{NR} \\ \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{SO}_2\text{N} \\ \text{B} \\ \\ \text{NR} \\ \\ \end{array}$$

(式中、A、B、Rは前配と同じ意味を表わす。) すなわち、5 - イソキノリンスルホン酸クロリ ド(W) と式(W) で示されるホモピペラジン誘 導体を反応させることにより得ることができる。

この反応に用いられるホモピベラジン誘導体(YI)としては、例えば、ホモピベラジン、 2 ーメチルホモピベラジン、 2 ープロピルホモピベラジン、 2 ープチルホモピベラジン、 2 ーフェニルホモピベラジン、 2 ーペンジルホモピベラジン、 5 ーメチルホモピベラジン、 6 ーメチルホモピペラジン、 6 ー

エチルホモピペラジン、6 - プロピルホモピペラジン、6 - ブチルホモピペラジン、6 - ヘキシルホモピペラジン、6 - フェニルホモピペラジン、6 - ベンジルホモピペラジン、2,3 - ジメチルホモピペラジン、2,2 - ジメチルホモピペラジン、4 - メチルホモピペラジン、4 - エチルホモピペラジン、4 - アジン、4 - ペチジン、4 - ペチジン、4 - ペキシルホモピペラジン、4 - ペキシルホモピペラジンを挙げることができる。

この反応においては、酸受容体が存在していてもよい。酸受容体としては、炭酸水素ナトリウム、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウム、ナトリウム、水砂にカリウム、水水ででは、ナーリウムがサインのようなでは、メタノールのようなアルカノール類、ジクロルメタン、クロロホルムのようなハロゲン化炭化水素、

テトラヒドロフラン、ジオキサンのようなエーテル類、アセトニトリル、ジメチルホルムアミド、 ジメチルスルホキシド等が使用される。

酸クロライド (MI) に対するホモピペチジン誘導体 (MI) の使用量は、酸受容体の存在する場合、 1 ないし10倍モルの範囲が好ましく、さらに好ま しくは1 ないし 3 倍モルであり、酸受容体が存在 しない場合、 2 ~ 20倍モルが好ましく、特に 2 ~ 10倍モルの範囲が好ましい。

敵受容体を用いる場合、その使用量は式(W)で示されるホモピペラジン誘導体に対し、1ないし10当量の範囲が好ましく、1ないし6当量が特に好ましい。反応温度は通常 $-30\sim150$ でで行なわれ、 $0\sim120$ での範囲が好ましく、 $0\sim80$ でが特に好ましい。

また、一般式 (I) で示される化合物のうち、 Rが水素原子の化合物は、さらに例えば、次式に したがって合成できる。

ン、1-t-ブトキシカルボニル-3-メチルホモピペラジン、1-ベンジル-3-メチルホモピペラジン、1-ベンジルオキシカルボニル-3-エチルピペラジン、1-ベンジルオキシカルボニル-3-エチルピペラジン、1-ベンジルオキシカルボニル-3-プロピルピペラジン等を挙げることができる。

(VI) と(IX) より(X) を得る方法は、前記(VII) と(VII) の反応条件と同様に行なうことができる。
(X) より目的物(I) を得る方法は、保護基 X によって選択されるが、いずれも一般化している公知方法により達成できる。すなわち、例えばホルミル基、アセチル基のようなアシル基の場合は飲あるいはアルカリ加水分解、ベンジル基の場合は水素添加、ベンジルオキシカルボニル基の場合は酸分解により目的を達成することができる。

反応液中より目的物を単離、精製する方法としては、例えば希塩酸で抽出した水層を堪基性とな し、クロロホルムのような溶媒で抽出し、濃縮残

(式中、A.Bは前配と同じ意味を表わし、Xは保護基を変わす。)

保護基ととしては、例えば、ホルミル基、アセチル基、ベンゾイル基のようなアシル基、ベンジルオキシカルボニル基、レーブチルオキシカルボニル基のようなアリルメチルー、アルキルーオキシカルボニル基、ベンジル基等を挙げることができる。

式 (R) で示される化合物としては、例えば、 1-ホルミルー3-メチルホモピペラジン、1-アセチルー3-メチルホモピペラジン、1-ベン ジルオキシカルボニルー3-メチルホモピペラジ

査を再結晶するか、シリカゲルもしくはアルミナカラムクロマトグラフィーにより精製することができる。

本発明で提供される一般式 (I) で示される化合物およびその薬学的に許容される酸付加塩は、強力な血管平滑筋弛緩作用、血流量増加作用、血圧降下作用を示し、血管拡張薬、脳循環改善剤、狭心症治療薬、血圧降下剤、脳心血管系の血栓症の予防および治療等において有用な物質である。

本発明化合物の平滑筋に対する作用は、家気の 上陽間膜動脈の弛緩作用により、血管拡張作用は イヌにおける大腿動脈および椎骨動脈の血流量の 増加により、また、降圧作用は雄性自然発症高血 圧ラットに経口投与後、尾動脈圧を非観血的に測 定することにより確認した。

血管平滑筋弛緩作用は家兎より摘出した上級問膜動脈を螺旋状として吊し、塩化カリウムで収縮せしめ、これに本発明化合物を加えると弛緩される。例えば1-(5-イソキノリンスルホニル)ホモビベラジンを加えた場合、その完全弛緩を

100%として、50%弛緩させる確度(EDso)は 0.8μMを示した。

大腿動脈、椎骨動脈の拡張作用は、イヌ(雑犬、体重8~15kg)をベントバルピタール35mg/kgの静脈内投与により麻酔し、大腿動脈および椎骨動脈には非観血的フロープ(日本光電製)を装着し、電磁血流計(日本光電MF-27)にて血流量の測定を行なった。この条件下で大腿静脈側鎖に挿入したポリエチレンチューブを介して、本発明化合物、例えば、1~(5~イソキノリンスルホニル)ホモピペラジン 0.3mg/kgを静脈内投与した場合、大腿動脈血流量は48%、椎骨動脈血流量は160%増加した。

さらに、ddY雄性マウスに静脈内投与した際の急性毒性値しDsoは73.5mg/kgであった。これらの試験結果は、従来の技術、例えば、式(III)。 (IV)で示される化合物に比べ、薬理効果は強く、 一方、毒性は弱く、循環器官用薬として有用性の 高い化合物である。

7.6 ~7.9 (1 H). 8.1 ~8.8 (4 H). 9.3 (1 H)

実施例1と同様な方法により、1~(5-イソ キノリンスルホニル) -3-メチルホモピペラジ ン(3)、1-(5-イソキノリンスルホニル) - 6 - メチルホモピペラジン(4)、1- (5 -イソキノリンスルホニル) -2.3 -ジメチルホモ ピペラジン(5)、1-(5-イソキノリンスル ホニル) -3.3 -ジメチルホモピペラジン(6)、 1-(5-イソキノリンスルホニル)-3-エチ ルホモピペラジン(7)、1~(5 -イソキノリ ンスルホニル). - 3 - イソプチルホモピペラジン (9)、1-(5-イソキノリンスルホニル)-3-フェニルホモピペラジン(10)、1-(5-イソキノリンスルホニル) - 6 - エチルホモピペ ラジン(12)、1-(5-イソキノリンスルホニル) - 6 - プロピルホモピペラジン(13)、 1 - (5 -イソキノリンスルホニル) - 6 - ヘキシルホモピ ペラジン(16)、1-(5-イソキノリンスルホニ ル) -6-ベンジルホモピペラジン(18)を得た。

(実施例)

以下、実施例により本発明をさらに詳細に説明 する。

実施例1

5-イソキノリンスルホン酸クロリド 1/2 碳酸塩 5.5 g を氷水 50m & に溶解し、飽和重炭酸ナトリウム溶液で p H 6 とし、メチレンクロリド 100m & で抽出した。このメチレンクロリド溶液を、ホモビペラジン 5.0 g を含むメチレンクロリド50m & の溶液に水冷下20分かけて滴下した。滴下後、15~20 c にて 2 時間優拌した。反応液を水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。メチレンクロリドを滅圧留去後、残査をシリカゲル(ワコーゲルC-200、200 g)にてカラムクロマトグラフィーを行ない、1-(5-イソキノリンスルホルニル)ホモビペラジン(1) 5.1 g 得た。収率88%。1 Rスペクトル(cm-1): 3320、1620、1330、

1150

NMRスペクトル (CD₂OD-DC &): 2.1 ~2.7 (2 H)、3.6 ~4.2 (8 H)、

結果を表1、表2に示す。

表 1

	(VII) 1/2 研設塩 (g)	(VID)	w	反応組度 (で)	反应制制 (hr)
1	2.77	2ーメチルホモピペラジン	3.42	10 ~15	2
2	2.77	6ーメチルホモピペラジン	3.42	10 ~15	2
3	2.77	2.3ージメチルホモピペラジン	3.84	10 ~15	2
4	2.77	2,2ージメチルホモピペラジン	3.84	10 ~15	10
5	2.π	2-エチルホモピペラジン	3.84	10 ~15	10
6	2.77	2ーイソブチルホモピペラジン	3.12	15 ~20	10
7	2.77	2-フェニルホモピペラジン	3.52	15 ~20	15
8	1.38	6ーエチルホモピペラジン	3.84	15 ~20	15
9	1.38	6ープロピルホモピペラジン	4.26	10 ~20	15
10	1.38	6ーヘキシルホモピペラジン	5.52	10 ~20	15
11	1.38	6ーペンジルホモピペラジン	5.7	10 ~20	15

"我们就不是一个"好"的"好"。

		化合物	収量(収率)	(m/e)	18 数収スペクト	ر سر)	NMR スペクトル (CD,OD-DCL)
'	(5)	1 - (5 - イソキノリンスルホニ) -3- メチルホモビベラジン	2.4 9 g (7 9 %)	3 0 5		2 0 6 0	1.0~1.2 (5H), 2.0~2.7 (2H), 5.6~4.2 (7H), 7.6~7.9 (1H), 8.1~8.5 (4H), 9.5 (1H)
2	(4)	1-(5-イソキノリンスルホニル -6-メチルホモビベラジン	2.5 5 g (8 1 %)	305		2 0 5 0	0.8~1.0 (5 H), 2.0~2.8 (1 H), 5.6~4.2 (6 H), 7.6~7.9 (1 H), 8.1 ~8.8 (4 H), 9.5 (1 H)
3	(5)	1-(5-(ソキノリンスルホエル -2.3-ジメチルホモビベラジン		319		2 0 6 0	0.9~1.2(6H), 2.1~2.7(2H), 5.6~4.2(6H), 7.6~7.9(1H), 8.1~8.8(4H), 9.3(1H)
4	(6)	1-(5-イソキノリンスルホエル -3,5-ジメチルホモビベラジン		5 1 9	3550, 16 1550, 11	2 0 5 0	1.0~1.1(6H) 2.1~2.8 (2H), 5.6~4.2 (6H), 7.6~7.9(1H), 8.1~8.8(4H), 9.5(1H)
5	(7)	1-(5-(ソキノリンスルホニル -5-エチルホモピペラジン	2.7 4 9 (86%)	5 1 9	5550, 16 1550, 11		0.8~4.1 (3H), 1.9~2.8 (4H), 5.5~4.2 (7H), 7.6~7.9 (1H), 8.1~8.8 (4H), 9.5 (1H)
6	(9)	1-(5-イソキノリンスルホニル -3-イソプチルホモビベラジン	2.9 t g (84%)	3 4 7	5540, 16 1550, 11		0.9~1.0 (6H), 1.4~2.8 (5H), 5.6~4.2 (7H), 7.6~7.9 (1H), 8.1~8.8 (4H), 9.3 (1H)
,	(10)	1-(5-イソキノリンスルホニA -3-フェニルホモピペラジン	2.9 0 g (7 9 s)	3 6 7	3350, 16 1340, 11		2.1~2.7 (2H), 5.6~4.2 (7H), 7.1~7.9 (6H), 8.1~8.8 (4H), 9.3 (1H)
8	(12)	1-(5-イソキノリンスルポニル -6-エチルホモピペラジン	1.299	319	5520, 16 1530, 11		0.8~1.0(3H) 1.1~1.8(2H) 2.2~2.8(1H) 5.6~4.2 (8H) 7.6~7.9(1H) 8.1~8.8(4H) 9.5(1H)
,	(15)	1-(5-イソキノリンスルホニル -6-ブロビルホモビベラジン	1.47 g (88 s)	5 5 5	3 5 5 0, 1 6 1 3 5 0, 1 1		0.8~2.9 (7H) 3.6~4.2 (8H) 7.6~7.9 (1H) 8.1~8.8 (4H) 9.5 (1H)
1 0	(16)	1-(5-イソヤノリンスルホニル -6~キシルホモピペラジン	1.289	5 7 5	3 3 5 0, 1 6 1 5 4 0, 1 1		0.8~2.0(15H) 2.2~2.9(1H) 5.6~4.2(8H) 7.6~7.9(1H) 8.1~8.8(4H), 9.5(1H)
11	(18)	1-(5-イソキノリンスルホニル -6-ペンジルホモピペラジン	1.479 (774)	3 8 2	- 3 3 5 0 , 1 6 1 5 4 0 , 1 1	2 0	2.1~2.8 (3日)、5.6~4.2 (8日)、7.2(5日)、7.6 ~7.9(1日) 8.1~8.8(4日) 9.3(1日)

実施例2

5-イソキノリンスルホン酸クロリド 1/2硫酸 塩 5.5gを氷水 50m ℓに溶解し、飽和重炭酸ナト リウム溶液でpH6とし、メチレンクロリド 100 m & で抽出した。このメチレシクロリド溶液を 1-ベンジルオキシカルポニルー3-メチルホモ ピペラジン 6.0g、トリエチルアミン 3.5gを含 むメチレンクロリド 50mℓの溶液に氷冷下、1時 間かけて滴下した。滴下後5~15℃にて12時間攪 押した。反応液を水で洗浄し、硫酸マグネシウム で乾燥する。メチレンクロリドを波圧下留去し、 残査に25%臭化水素酸-酢酸 30mℓを加え、15~ 20℃にて5時間攪拌した。この反応液を氷水 100 ■&にあけ、5N-苛性ソーダ溶液にてpH10と し、クロロホルムで抽出した。クロロホルムを水 洗し、硫酸マグネシウムで乾燥し、クロロホルム を滅圧留去した。残査をシリカゲル (ワコーゲル C-200, 200g) でカラムクロマトグラフィー (展開溶媒3%-メタノール/クロロホルム) を 行ない、1-(5-イソキノリンスルホニル)-

2 - メチルホモピペラジン (2) 3.38gを得た。 収率58%。

マススペクトル (m/a): 305

IRスペクトル (cm ⁻³) : 3320, 1620, 1330,

1150

NMRスペクトル (CD:OD-DC &):

1.0 ~1.2 (3 H) , 2.0~2.8 (2 H) ,

3.6 ~4.2 (7 H) , 7.6~7.9 (1 H) ,

8.1 ~8.8 (4 H) , 9.3 (1 H)

実施例3

5-イソキノリンスルホン酸クロリド 1/2硫酸塩1.38gを氷水 10g&に溶解し、飽和重炭酸ナトリウム溶液でpH6とし、メチレンクロリド 30g&で抽出した。このメチレンクロリド溶液を、1-メチルホモピペラジン0.85g、トリエチルアミン1.0gを含むメチレンクロリド 20g&の溶液に滴下した。滴下後、10~20℃にて 2時間環搾した。反応液を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、メチレンクロリドを減圧下留去した。残益をシリ

カゲル (ワコーゲルC-200、 80g) にてカラム クロマトグラフィー (溶媒 3 %メタノール/クロ ロホルム) を行ない、1 - (5 - イソキノリンス ルホニル) - 4 - メチルホモピペラジン (19) 1.25gを得た。収率86%。

マススペクトル (m/e): 305

赤外線吸収スペクトル (cm ⁻¹) : 1630. 1340.

1140

NMRスペクトル (C D = O D - D C &):
2.0~2.8 (5 H)、 3.6 ~4.2 (8 H)、
7.6~7.9 (1 H)、 8.1 ~8.8 (4 H)、
9.3 (1 H)

実施例3と同様な方法により、1 - (5 - イソキノリンスルホニル) - 4 - エチルホモピペラジン(20)、1 - (5 - イソキノリンスルホニル) - 4 - ブチルホモピペラジン(22)、1 - (5 - イソキノリンスルホニル) - 4 - ヘキシルホモピペラジン(23)を得た。結果を衷3、衷4に示す。

表 3

	(VII) 1/2 環境集 (g)	(MD)	ω	NE t	反 (°c)	反於問 (hr)
ī	1.0	1 ーエチルホモピベラジン	0.70	0.73	10 ~20	3
2	1.0	1ープチルホモピベラジン	0.85	0.73	10 ~20	3
3	1.0	1-ヘキシルホモピベラジン	1.0	0.73	10 ~20	3

表 4

	化合物	マススペク トル (a/a)		NMRスペクトル (CD _s OD-DC s)
1	(20) 1 - (5 - イソキ ノリンスルホニル) - 4 - エチルホモピペラ ジン	319	1630 1350 1150	0.9~1.2 CHO
2	(22) 1 - (5 - イソキ ノリンスルホニル) - イープチルホモピペラ ジン	347	1620 1330 1150	0.8~1.0 C3D. 1.0~4.2 (16D. 7.6~7.9 (1D. 8.1~8.8 (4D. 9.3 (1D)
3	(23) 1 - (5 - イソキ ノリンスルホニル) - 6 - ヘキシルホモビベ チジン	375	1620 1330 1150	0.8~1.0 CBD, 1.0 ~2.2 (1000, 3.0 ~4.2 (1000 , 7.6~7.9 (100, 8.1 ~6.8 (400 , 9.3 (100

実施例 4

1-(5-イソキノリンスルホニル) ホモピベラジン5gをメタノール 40agに溶解し、1N-塩酸を加え、溶液のpHを6.0に調整した。溶媒を滅圧下留去し、メタノールおよびエーテルより再結晶し、1-(5-イソキノリンスルホニル)ホモピベラジン1塩酸塩を得た。融点 177.5℃、元素分析値: C: 51.50%、H: 5.88 %、

N : 12.90%

同様にして表5に示す化合物の1塩酸塩を得た。

- 表 5

化合物		元素分析值	(%)
16日初	С	н	N
(3)	52.44	6.12	12.23
(5)	54.35	6.45	11.59
(10)	59.83	5.70	10.15
(18)	60.20	5.85	9.96

試験例1

家鬼(日本在来租、体重約3 kg)を放血致死後、開腹し、上腸間膜動脈を摘出する。血管を常法にしたがい、2 mm×25mmに螺旋状に切り、95% O z:5 % C O z の混合ガスを通したクレブス・ヘンスライト栄養液を満たした 20m l x オーガンバスに吊す。血管の一方を等尺性トランスデューサーに接続し、1.5 g の荷重をかけると、血管の大変をよいな疑反応がトランスデューサー(日本光電としていクアップTBー 912 T)にかかる溶液で K C l の最大収縮のほぼ 1/2量の収縮条件下に、本発明の最大収縮のほぼ 1/2量の収縮条件下に、本発明化合物の塩酸塩を加え、その弛緩作用を観察した。その完全弛緩を100%とし、50%弛緩させる濃度(E D s o 値)を表6に示した。

- 表

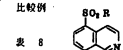
A 0	
化合物 NO.	E D s o 値 (μ M)
(1)	0.8
(2)	4.0
(3)	1.6
(4)	1.6
(5)	8 .
(6)	10
(7)	6
(9)	4
(10)	12
(12)	3
(13)	. 11
(16)	12
(18)	10
(19)	8
(20)	11
(22)	13
(23)	12

試験例2

体重 300~ 350 g の雄性自然発症高血圧ラット (SHR, Wister Kyoto) に、被験溶液を強制的に経口投与し、尾動原圧を非観血的に測定した。被験溶液は、投与液量が体重 100 g 当り 1 m ℓ になられるように蒸留水に溶解して調整した。収縮期圧の測定は、ラットを30~32 での保温箱に約10分間置き、非観血式血圧測定装置で測定した。薬物投与直前および投与後 1, 2, 4, 6 時間後に血圧を測定した。降圧作用は、投与直前の血圧との差(ΔP, mmHg)で評価した。表7に降圧(ΔP)の最大値を示した。比較物質についてもΔPの最大値を求め、表8に示した。

表 7

化合物 NO.	投与量 mg/kg	ΔP _{max} (nmHg)
(1)	100	80
(3)	100	65
(18)	100	43



- ON				
Ř ·	投与量 mg/kg	Δ P		
-NH (CH2) 1 NH2	100	31		
-N NH	100	11		
-N NH	100	10		

步 9

化合物 NO.	静脈内投与量 (ag/kg)	大腿動脈血液量 増加 (%)	椎骨動脈血流量 増加 (%)
(1)	0.3	48	160
(3)	0.3	35	78
(18)	0.3	45	110

出较例

SO _R NONH	69	98
----------------------	----	----

試験例3

イヌにおける大腿動脈、椎骨動脈血流量

に対する作用

本文中に述べた方法にしたがって実験を行なった。 結果を表 9 に示す。

試験例 4

ICR 18マウスに静脈内投与し、急性毒性値を求めた。結果を表10に示す。

特開昭61-227581(9)

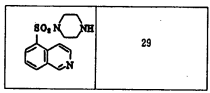
Œ

昭和60年9月13日

表 10

化合物 NO.	LDse. mg/kg	
(1)	73.5	
(3)	. 120	
(18)	197	

比較例





特許庁長官 字賀道郎

単件の表示

郵便番号105

発明の名称

スルホン基を有するイソキノリン誘導体

補正をする者 事件との関係・特許出額人

特顧昭 6 0 - 6 8 5 1 2 号

(003) 旭化成工業株式会社 (ほか!名)

- 代 選 人
 - 東京都港区虎ノ門一丁目2番29号虎ノ門産業ピル5階

(6823) 弁理士

補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の伽

5 - イソキノリンスルホン酸クロリド 光硫酸塩 5.5 9] と補正する。



6 補正の内容

明細帯の配似を次のとおり補正する。

川、第9頁下から11~10行の

「すなわち、5~イソャノリンスルホン酸 クロリド(切)と」を

「すなわち、5-イソキノリンスルホン酸よ り容易に得られる 5 ーイソキノリンスルホン 酸クロリド(VII)と」

と補正する。

(2)、 第16頁5~6行の

「5-イソキノリンスルホン酸クロリド% 硫酸塩 5.5 8] &

「 5- イソキノリンスルホン飲旨硫銀塩 1508に塩化チオニル1200元、ジメ チルホルムアミド 0.4 毗を加え、 3 時間加 熟遺硫した。放圧下、塩化チオニル、ジメ チルホルムアミドを留去し、残産に塩化メ チレン 5 0 0 配を加え、 攪拌後、 炉過し、 得られた結晶を放圧乾燥し、5-イソキノ . リンスルホン酸クロリド光硫酸塩を160